(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. April 2002 (18.04.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/30928 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/46, A61P 43/00

_ _

Hallgartenerstr. 9, 55218 Ingelheim (DE). MATHES, Andreas [DE/DE]; Am Sportfeld 2, 55437 Ockenheim

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/11225

C07D 451/10,

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. September 2001 (28.09.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 100 50 621.6 12. Oktober 2000 (12.10.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BANHOLZER, Rolf [DE/DE]; Pfullinger Strasse 55, 70597 Stuttgart (DE). SIEGER, Peter [DE/DE]; Wielandstrasse 27, 88441 Mittelbiberach (DE). KULINNA, Christian [DE/DE]; Eduard-Frank-Str. 11, 55122 Mainz (DE). TRUNK, Michael [DE/DE]; Wackernheimer Str. 17, 55218 Ingelheim (DE). GRAULICH, Manfred, Ludwig, August [DE/DE]; Ringstrasse 32, 55425 Waldalgesheim (DE). SPECHT, Peter [DE/DE]; Neuwiese 9, 55437 Ober-Hilbersheim (DE). MEISSNER, Helmut [DE/DE];

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KF, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG,

SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN,

YU, ZA, ZW.

(DE).

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, MI., MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\tilde{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: CRYSTALLINE MONOHYDRATE, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND THE USE THEREOF IN THE PRODUCTION OF A MEDICAMENT

(54) Bezeichnung: KRISTALLINES MONOHYDRAT, VERFAHREN ZU DESSEN HERSTELLUNG UND DESSEN VERWENDUNG ZUR HERSTELLUNG EINES ARZNEIMITTELS

(57) Abstract: The invention relates to a crystalline monohydrate of $(1\alpha,2\beta,4\beta,5\alpha,7\beta)$ -7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatrycyclo[3.3.1.0^{2.4}]nonane bromide, to a method for producing the same, and to the use thereof in the production of a medicament, especially for producing a medicament that has an anticholinergic effect.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein kristallines Monohydrat von (10,2β,4β,5α,7β)-7-[(hydroxydi-2-thienyl-acetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatrycyclo[3.3.1.0²⁴]nonane-bromid, Verfahren zu dessen Herstellung, sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels, insbesondere zur Herstellung eines Arzneimittels mit anticholinerger Wirkung.



Kristallines Monohydrat, Verfahren zu dessen Herstellung und dessen Verwendung zur Herstellung eines Arznelmittels

Die Erfindung betrifft ein kristallines Monohydrat von (1α,2β,4β,5α,7β)-7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonane-bromid, Verfahren zu dessen Herstellung, sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels, insbesondere zur Herstellung eines Arzneimittels mit anticholinerger Wirkung.

Hintergrund der Erfindung

Die Verbindung ($1\alpha,2\beta,4\beta,5\alpha,7\beta$)-7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[$3.3.1.0^{2.4}$]nonane-bromid, ist aus der Europäischen Patentanmeldung EP 418 716 A1 bekannt und weist die folgende chemische Struktur auf:

15

10

Die Verbindung besitzt wertvolle pharmakologische Eigenschaften und ist unter dem Namen Tiotropiumbromid (BA679) bekannt. Tiotropiumbromid stellt ein hochwirksames Anticholinergikum dar und kann deshalb bei der Therapie von Asthma oder COPD (chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung) einen therapeutischen Nutzen entfalten.

Die Applikation von Tiotropiumbromid erfolgt vorzugsweise auf inhalativem Wege. Hierbei können geeignete Inhaltionspulver, die in geeignete Kapseln (Inhaletten) abgefüllt mittels entsprechender Pulverinhalatoren appliziert werden, zum Einsatz kommen. Alternativ dazu kann eine inhalative Anwendung auch durch Applikation geeigneter Inhalationsaerosole erfolgen. Hierzu zählen auch pulverförmige Inhalationsaerosole, die beispielsweise HFA134a, HFA227 oder deren Gemisch als Treibgas enthalten.

30 Die richtige Herstellung der vorgenannten, zur inhalativen Verabreichung eines Arzneiwirkstoffes verwendbaren Zusammensetzungen stützt sich auf verschiedene

Parameter, die mit der Beschaffenheit des Arzneiwirkstoffes selbst verbunden sind. Ohne Einschränkung darauf sind Beispiele dieser Parameter die Wirkstabilität des Ausgangsstoffes unter verschiedenen Umgebungsbedingungen, die Stabilität im Verlauf der Herstellung der pharmazeutischen Formulierung sowie die Stabilität in 5 den Endzusammensetzungen des Arzneimittels. Der zur Herstellung der vorgenannten Arzneimittelzusammensetzungen verwendete Arzneiwirkstoff sollte so rein wie möglich sein und seine Stabilität bei Langzeitlagerung muß unter verschiedenen Umgebungsbedingungen gewährleistet sein. Dies ist zwingend erforderlich, um zu verhindern, daß Arzneimittelzusammensetzungen Verwendung 10 finden, in denen neben tatsächlichem Wirkstoff beispielsweise Abbauprodukte desselben enthalten sind. In einem solchen Fall könnte ein in Kapseln vorgefundener Gehalt an Wirkstoff niedriger sein als spezifiziert. Die Absorption von Feuchtigkeit vermindert den Gehalt an Arzneiwirkstoff wegen der durch die Wasseraufnahme verursachten Gewichtszunahme. Zur Aufnahme von 15 Feuchtigkeit neigende Arzneimittel müssen während der Lagerung vor Feuchtigkeit geschützt werden, beispielsweise durch Zusatz von geeigneten Trockenmitteln oder durch Lagerung des Arzneimittels in einer vor Feuchtigkeit geschützten Umgebung. Zudem kann die Aufnahme von Feuchtigkeit den Gehalt an Arzneiwirkstoff während der Herstellung vermindern, wenn das Arzneimittel der Umgebung ohne jeglichen 20 Schutz vor Feuchtigkeit ausgesetzt wird.

Eine gleichmäßige Verteilung des Arzneimittels in der Formulierung ist ein kritischer Faktor, insbesondere wenn eine niedrige Dosierung des Arzneimittels erforderlich ist. Um die gleichmäßige Verteilung sicherzustellen, kann man die Teilchengrösse des 25 Wirkstoffes auf einen geeigneten Wert vermindern, beispielsweise durch Mahlen. Ein weiterer Aspekt, der bei inhalativ, mittels eines Pulvers zu applizierenden Wirkstoffen bedeutsam ist, ist durch den Umstand bedingt, daß nur Teilchen einer bestimmten Teilchengröße bei der Inhaltion in die Lunge gelangen. Die Teilchengröße dieser lungengängigen Partikel (inhalierbarer Anteil) liegt im Submicronbereich. Um 30 Wirkstoffe mit entsprechender Teilchengröße zu erhalten, ist ebenfalls ein Mahlvorgang (sogenanntes Mikronisieren) erforderlich. Da als Begleiterscheinung des Mahlens (bzw. Mikronisierens) trotz der beim Verfahrensablaufs erforderlichen harten Bedingungen ein Abbau des Arzneimittelwirkstoffs weitestgehend vermieden werden muß, stellt eine hohe 35 Stabilität des Wirkstoffs gegenüber dem Mahlvorgang eine unabdingbare Notwendigkeit dar. Nur eine ausreichend große Stabilität des Wirkstoffs beim Mahlvorgang erlaubt die Herstellung einer homogenen Arzneimittelformulierung, in der stets in reproduzierbarer Art und Weise die festgelegte Menge an Wirkstoff enthalten ist.

Eine weitere Problematik die beim Mahlvorgang zur Herstellung der gewünschten Arzneimittelformulierung auftreten kann, ist die durch diesen Prozess erfolgende Energiezufuhr und die Belastung der Oberfläche der Kristalle. Dies kann unter Umständen zu polymorphen Veränderungen, zu einer Umwandlung zur amorphen Gestalt hin oder zu einer Änderung des Kristallgitters führen. Da für die pharmazeutische Qualität einer Arzneimittelformulierung stets dieselbe kristalline Morphologie des Wirkstoffs gewährleistet sein muß, sind auch vor diesem Hintergrund an die Stabilität und Eigenschaften des kristallinen Wirkstoffs erhöhte Anforderungen zu stellen.

10

Die Stabilität eines Arzneiwirkstoffes ist in Arzneimittelzusammensetzungen ferner wichtig zur Festlegung der Gültigkeitsdauer der Arzneimittelspezialität; diese Dauer ist diejenige, während der das Arzneimittel ohne irgendwelches Risiko verabreicht werden kann. Eine hohe Stabilität eines Arzneimittels in den vorgenannten

15 Arzneimittelzusammensetzungen unter verschiedenen Lagerungsbedingungen stellt deshalb sowohl für die Patienten wie auch für den Hersteller einen weiteren Vorteil dar.

Neben den vorstehend angegebenen Erfordernissen ist generell zu berücksichtigen,
dass jede Änderung des Feststoffzustandes eines Arzneimittels, welche dessen
physikalische und chemische Stabilität verbessern kann, gegenüber weniger stabilen
Formen desselben Arzneimittels einen erheblichen Vorteil ergibt.

Die Aufgabe der Erfindung besteht somit in der Bereitstellung einer neuen, stabilen
Kristallform der Verbindung Tiotropiumbromid, die den vorstehend genannten hohen
Anforderungen, die an einen Arzneimittelwirkstoff zu richten sind, genügen.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Es wurde gefunden, daß Tiotropiumbromid je nach Wahl der Bedingungen, die bei der Reinigung des nach der technischen Herstellung erhaltenen Rohprodukts angewendet werden können, in unterschiedlichen kristallinen Modifikationen anfällt.

Es wurde gefunden, daß diese unterschiedlichen Modifikationen maßgeblich durch Wahl der zur Kristallisation eingesetzten Lösemittel sowie durch Wahl der beim Kristallisationsprozess gewählten Verfahrensbedingungen gezielt erhalten werden können.

Es wurde überraschenderweise festgestellt, daß das Monohydrat des
Tiotropiumbromids, welches durch die Wahl spezifischer Reaktionsbedingungen in
kristalliner Form erhalten werden kann, den eingangs genannten hohen
Anforderungen genügt und somit die der vorliegenden Erfindung zugrunde liegende
5 Aufgabe löst. Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung kristallines
Tiotropiumbromid-Monohydrat.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Herstellverfahren von kristallinen Hydraten des Tiotropiumbromids. Dieses Herstellverfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß Tiotropiumbromid, welches beispielsweise nach der in der EP 418 716 A1 offenbarten Herstellungsvorschrift erhalten worden ist, in Wasser aufgenommen wird, die erhaltene Mischung erwärmt wird und abschließend die Hydrate des Tiotropiumbromids unter langsamem Abkühlen kristallisiert werden. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner kristalline Hydrate des Tiotropiumbromids, die durch vorstehende Vorgehensweise erhältlich sind.

Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Herstellverfahren von kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat, welches nachfolgend detaillierter beschrieben wird. Zur Herstellung des kristallinen Monohydrats gemäß der vorliegenden Erfindung ist es erforderlich, Tiotropiumbromid, welches beispielsweise nach der in der EP 418 716 A1 offenbarten Herstellungsvorschrift erhalten worden ist, in Wasser aufzunehmen, zu Erwärmen, eine Reinigung mit Aktivkohle durchzuführen und nach Abtrennen der Aktivkohle unter langsamem Abkühlen das Tiotropiumbromidmonohydrat langsam zu kristallisieren.

Erfindungsgemäß bevorzugt wird wie nachfolgend beschrieben vorgegangen.
 In einem geeignet dimensionierten Reaktionsgefäß wird das Lösemittel mit
 Tiotropiumbromid, welches beispielsweise nach der in der EP 418 716 A1
 offenbarten Herstellungsvorschrift erhalten worden ist, gemischt.
 Pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid werden 0,4 bis 1,5 kg, bevorzugt 0,6 bis 1
 kg, besonders bevorzugt ca. 0,8 kg Wasser als Lösemittel verwendet.
 Die erhaltene Mischung wird unter Rühren erwärmt, vorzugsweise auf mehr als 50°C, besonders bevorzugt auf mehr als 60°C. Die maximal wählbare Temperatur bestimmt sich durch den Siedepunkt des verwendeten Lösemittels Wasser.
 Vorzugsweise wird die Mischung auf einen Bereich von 80-90°C erhitzt.

In diese Lösung wird Aktivkohle, trocken oder wasserfeucht, eingebracht. Bevorzugt werden pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 10 bis 50 g, besonders bevorzugt 15 bis 35 g, höchst bevorzugt etwa 25 g Aktivkohle eingesetzt. Gegebenenfalls wird die Aktivkohle vor Einbringen in die Tiotropiumbromid-haltige Lösung in Wasser aufgeschlämmt. Pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid werden zum Aufschlämmen

der Aktivkohle 70 bis 200 g, bevorzugt 100 bis 160 g, besonders bevorzugt ca. 135 g Wasser verwendet. Wird die Aktivkohle vor Einbringen in die Tiotropiumbromidhaltige Lösung zuvor in Wasser aufgeschlämmt, empfiehlt es sich, mit der gleichen Menge Wasser nachzuspülen.

5 Bei konstanter Temperatur wird nach erfolgter Aktivkohlezugabe zwischen 5 bis 60 Minuten, bevorzugt zwischen 10 und 30 Minuten, besonders bevorzugt etwa 15 Minuten weitergerührt und die erhaltene Mischung filtriert, um die Aktivkohle zu entfernen. Der Filter wird anschließend mit Wasser nachgespült. Hierfür werden pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 140 bis 400 g, bevorzugt 200 bis 320 g, höchst

10 bevorzugt ca. 270 g Wasser verwendet.

Das Filtrat wird anschließend langsam abgekühlt, vorzugsweise auf eine Temperatur von 20-25°C. Die Abkühlung wird vorzugsweise mit einer Abklühlrate von 1 bis 10°C pro 10 bis 30 Minuten, bevorzugt von 2 bis 8°C pro 10 bis 30 Minuten, besonders bevorzugt von 3 bis 5°C pro 10 bis 20 Minuten, höchst bevorzugt von 3 bis 5°C pro ca. 20 Minuten durchgeführt. Gegebenenfalls kann sich nach dem Abkühlen auf 20 bis 25°C eine weitere Abkühlung auf unter 20°C, besonders bevorzugt auf 10 bis

15°C anschließen.

Nach erfolgter Abkühlung wird zwischen 20 Minuten und 3 Stunden, vorzugsweise zwischen 40 Minuten und 2 Stunden, besonders bevorzugt etwa eine Stunde zur

20 Vervollständigung der Kristallisation nachgerührt.

Die entstandenen Kristalle werden abschließend durch Filtrieren oder Absaugen des Lösemittels isoliert. Sollte es erforderlich sein, die erhaltenen Kristalle einem weiteren Waschschritt zu unterwerfen, empfiehlt es sich als Waschlösemittel Wasser oder Aceton zu verwenden. Pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid können zum

Waschen der erhaltenen Tiotropiumbromid-monohydrat-Kristalle 0,1 bis 1,0 L, bevorzugt 0,2 bis 0,5 L, besonders bevorzugt etwa 0,3 L Lösemittel Verwendung finden. Gegebenenfalls kann der Waschschritt wiederholt durchgeführt werden. Das erhaltene Produkt wird im Vakuum oder mittels erwärmter Umluft bis zum Erreichen eines Wassergehalts von 2,5 - 4,0 % getrocknet.

30

Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft kristallines Tiotropiumbromidmonohydrat, welches gemäß vorstehend beschriebener Vorgehensweise erhältlich ist.

Das gemäß vorstehend beschriebener Vorgehensweise erhältliche
Tiotropiumbromid-monohydrat wurde einer Untersuchung mittels DSC (Differential
Scanning Calorimetry) unterworfen. Das DSC- diagramm weist zwei
charakteristische Signale auf. Das erste, relativ breite, endotherme Signal zwischen
50-120°C ist auf die Entwässerung des Tiotropiumbomid-monohydrats zur

wasserfreien Form zurückzuführen. Das zweite, relativ scharfe, endotherme Maximum bei 230 ± 5°C ist dem Schmelzen der Substanz zuzuordnen (Figur 1). Diese Daten wurden mittels eines Mettler DSC 821 erhalten und mit dem Mettler Software-Paket STAR ausgewertet. Die Daten wurden bei einer Heizrate von 10 5 K/min erhoben.

Da die Substanz unter Zersetzung schmilzt (= inkongruenter Schmelzvorgang), hängt der beobachtete Schmelzpunkt sehr von der Heizrate ab. Bei geringeren Heizraten wird der Schmelz-/Zersetzungsvorgang bei deutlich niedrigeren Temperaturen beobachtet, so zum Beispiel mit einer Heizrate von 3 K/min bei 220 ± 10 5 °C. Es kann außerdem vorkommen, daß der Schmelzpeak aufgespalten vorliegt. Die Aufspaltung tritt umso stärker auf, je geringer die Heizrate im DSC-Experiment ist.

Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung auf kristallines Tiotropiumbromidmonohydrat, welches entsprechend Firgur 1 durch ein endothermes Maximum bei 15 230°C (± 5°C) bei einer Heizrate von 10K/min gekennzeichnet ist.

Das erfindungsgemäße Tiotropiumbromid-monohydrat wurde mittels IR-Spektroskopie charakterisiert. Die Daten wurden mittels eines Nicolet FTIR Spektrometers erhoben und mit dem Nicolet Softwarepaket OMNIC, Version 3.1 20 ausgewertet. Die Messung wurde mit 2,5µmol Tiotropiumbromid-monohydrat in 300 mg KBr durchgeführt. Das erhaltene IR-Spektrum ist in Figur 2 wiedergegeben. Tabelle 1 faßt einige der wesentlichen Banden des IR-Spektrums zusammen.

Tabelle 1: Zuordnung von spezifischen Banden

Wellenzahl (cm⁻¹) Zuordnung Schwingungstyp 3570, 3410 O-H Streckschwingung 3105 Aryl C-H Streckschwingung 1730 C=O Streckschwingung 1260 Epoxid C-O Streckschwingung 1035 Ester C-OC Streckschwingung 720

Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung kristallines Tiotropiumbromidmonohydrat, welches entsprechend Firgur 2 durch ein IR-Spektrum gekennzeichnet ist, das unter anderen bei den Wellenzahlen 3570, 3410, 3105, 1730, 1260, 1035 und 720 cm⁻¹ Banden aufweist.

Thiophen

Ringschwingung

Das erfindungsgemäße Tiotropiumbromid-monohydrat wurde mittels Röntgenstrukturanalyse charakterisiert. Die Röntgenbeugungsintensitätsmessungen wurden auf einem AFC7R- 4-Kreisdiffraktometer (Rigaku) unter Verwendung von monochromatisierter Kupfer Kα-Strahlung durchgeführt. Die Strukturlösung und 5 Verfeinerung der Kristallstruktur erfolgte mittels direkter Methoden (Programm SHELXS86) und FMLQ-Vefeinerung (Programm TeXsan). Experimentelle Details zur Kristallstruktur, Strukturlösung und -verfeinerung sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

Tabelle 2: Experimentelle Daten zur Kristallstrukturanalyse von Tiotropiumbromid-10 monohydrat.

A. Kristalldaten

	71. 1 tilotaliaatori	
	Empirische Formel	$[C_{19}H_{22}NO_4S_2]$ Br · H_2O
	Formelgewicht	472.43 + 18.00
	Kristallfarbe, -gestalt	farblos, prismatisch
15	Kristallabmessungen	$0.2 \times 0.3 \times 0.3 \text{ mm}$
	Kristallsystem ·	monoklin
	Gittertyp	primitv
	Raumgruppe	P 2 ₁ /n
	Gitterkonstanten	a = 18.0774 Å,
20		b = 11.9711 Å
		c = 9.9321 Å
		β = 102.691°
		$V = 2096.96 \text{ Å}^3$
	E Little on Elemen	-A

Formeleinheiten pro Elementarzelle

25

	B. Intensitätsmessungen	
	Diffraktometer	Rigaku AFC7R
	Röntgengenerator	Rigaku RU200
	Wellenlänge	λ= 1.54178Ă (monochromatisierte Kupfer
30		Kα-Strahlung)
	Strom, Spannung	50kV, 100mA
	Take-off Winkel	6
	Kristallmontage	wasserdampfgesättigte Kapillare
	Kristall-Detektor-Abstand	235mm
35	Detektor Öffnung	3.0 mm vertikal und horizontal
	Temperatur	18

Bestimmung der Gitterkonstanten 25 Reflexe (50.8 $< 2\Theta < 56.2^{\circ}$)

ω - 2Θ Scan Typ

Scan Geschwindigkeit 8.0~32.0 /min in ω

		O
	Scan Breite	(0.58 + 0.30 tan ⊖) °
	2⊝max	120
	Messungen	5193
	Unabhängige Reflexe	3281 (Rint=0.051)
5	Korrrekturen	Lorentz-Polarisation
		Absorption
		(Transmissionsfaktoren 0.56 – 1.00)
		Kristall-decay 10.47% Abfall

10 C. Verfeinerung

Reflexe (I > 3σI) 1978 Variable 254 Verhältnis Reflexe/Parameter 7.8

R-Werte: R, Rw 0.062, 0.066

15

Die durchgeführte Röntgenstrukturanyluse ergab, daß kristallines Toptropiumbromidhydrat eine einfache monoklinische Zelle mit folgenden Dimensionen aufweist: $a = 18.0774 \text{ Å}, b = 11.9711 \text{ Å}, c = 9.9321 \text{ Å}, \beta = 102.691^{\circ}, V = 2096.96 \text{ Å}^3$.

Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung kristallines Tiotropiumbromid-20 monohydrat, welches durch vorstehend beschriebene Elementarzelle gekennzeichnet ist.

Durch die vorstehende Röntgenstrukturanalyse wurden die in Tabelle 3 beschriebenen Atomkoordinaten bestimmt:

25 Tabelle 3: Koordinaten

	Atom	X	у	Z	u (eq)
	Br(1)	0.63938(7)	0.0490(1)	0.2651(1)	0.0696(4)
	S(1)	0.2807(2)	0.8774(3)	0.1219(3)	0.086(1)
30	S(2)	0.4555(3)	0.6370(4)	0.4214(5)	0.141(2)
	O(1)	0.2185(4)	0.7372(6)	0.4365(8)	0.079(3)
	O(2)	0.3162(4)	0.6363(8)	0.5349(9)	0.106(3)
	O(3)	0.3188(4)	0.9012(5)	0.4097(6)	0.058(2)
	O(4)	0.0416(4)	0.9429(6)	0.3390(8)	0.085(3)
35	O(5)	0.8185(5)	0.0004(8)	0.2629(9)	0.106(3)
	N(1)	0.0111(4)	0.7607(6)	0.4752(7)	0.052(2)
	C(1)	0.2895(5)	0.7107(9)	0.4632(9)	0.048(3)
	C(2)	0.3330(5)	0.7876(8)	0.3826(8)	0.048(3)
	C(3)	0.3004(5)	0.7672(8)	0.2296(8)	0.046(3)

Fortsetzung Tabelle 3: Koordinaten

	Atom	x	У	Z	u (eq)
	C(4)	0.4173(5)	0.7650(8)	0.4148(8)	0.052(3)
5	C(5)	0.1635(5)	0.6746(9)	0.497(1)	0.062(3)
	C(6)	0.1435(5)	0.7488(9)	0.6085(9)	0.057(3)
	C(7)	0.0989(6)	0.6415(8)	0.378(1)	0.059(3)
	C(8)	0.0382(5)	0.7325(9)	0.3439(9)	0.056(3)
	C(9)	0.0761(6)	0.840(1)	0.315(1)	0.064(3)
10	C(10)	0.1014(6)	0.8974(8)	0.443(1)	0.060(3)
	C(11)	0.0785(5)	0.8286(8)	0.5540(9)	0.053(3)
	C(12)	-0.0632(6)	0.826(1)	0.444(1)	0.086(4)
	C(13)	-0.0063(6)	0.6595(9)	0.554(1)	0.062(3)
	C(14)	0.4747(4)	0.8652(9)	0.430(1)	0.030(2)
15	C(15)	0.2839(5)	0.6644(9)	0.1629(9)	0.055(3)
	C(16)	0.528(2)	0.818(2)	0.445(2)	0.22(1)
	C(17)	0.5445(5)	0.702(2)	0.441(1)	0.144(6)
	C(18)	0.2552(6)	0.684(1)	0.019(1)	0.079(4)
	C(19)	0.2507(6)	0.792(1)	-0.016(1)	0.080(4)
20	H(1)	-0.0767	0.8453	0.5286	0.102
	H(2)	-0.0572	0.8919	0.3949	0.102
	H(3)	-0.1021	0.7810	0.3906	0.102
	H(4)	-0.0210	0.6826	0.6359	0.073
	H(5)	-0.0463	0.6178	0.4982	0.073
25	H(6)	0.0377	0.6134	0.5781	0.073
	H(7)	0.1300	0.7026	0.6770	0.069
	H(8)	0.1873	0.7915	0.6490	0.069
	H(9)	0.1190	0.6284	0.2985	0.069
	H(10)	0.0762	0.5750	0.4016	0.069
30	H(11)	0.1873	0.6082	0.5393	0.073
	H(12)	-0.0025	0.7116	0.2699	0.066
	H(13)	0.1084	0.8383	0.2506	0.075
	H(14)	0.1498	0.9329	0.4626	0.071
	H(15)	0.0658	0.8734	0.6250	0.063
35	H(16)	0.2906	0.5927	0.2065	0.065
	H(17)	0.2406	0.6258	-0.0469	0.094
	H(18)	0.2328	0.8191	-0.1075	0.097
	H(19)	0.4649	0.9443	0.4254	0.037
	H(20)	0.5729	0.8656	0.4660	0.268

Fortsetzung Tabelle 3: Koordinaten

5

Atom	X	y	. Z	u (eq)	_
H(21)	0.5930	0.6651	0.4477	0.165	
H(22)	0.8192	-0.0610	0.1619	0.084	
H(23)	0.7603	0.0105	0.2412	0.084	

x, y, z: fraktionelle Koordinaten;

U(eq) mittlere quadratische Amplitude atomarer Bewegung im Kristall;

- 10 Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft aufgrund der pharmazeutischen Wirksamkeit des erfindungsgemäßen Hydrats die Verwendung von Tiotropiumbromid-monohydrat als Arzneimittel.
 - Zur Herstellung eines inhalativ applizierbaren Arzneimittels, insbesondere eines Inhalationspulvers, welches das durch die vorliegende Erfindung beschriebene
- kristalline Tiotropiumbromid-monohydrat enthält, kann nach im Stand der Technik bekannten Verfahren vorgegangen werden. Diesbezüglich wird beispielsweise auf die Lehre der DE-A-179 22 07 verwiesen. Dementsprechend zielt ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung auf Inhaltionspulver gekennzeichnet durch einen Gehalt von Tiotropiumbromid-monohydrat.
- 20 Aufgrund der anticholinergen Wirksamkeit von Tiotropiumbromid-monohydrat zielt ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung auf die Verwendung von Tiotropiumbromid-monohydrat zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Erkrankungen, in denen die Applikation eines Anticholinergikums einen therapeutischen Nutzen entfalten kann. Bevorzugt ist die entsprechende
- Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Asthma oder COPD.

Das nachfolgende Synthesebeispiel dient der Illustration eines exemplarisch durchgeführter Herstellungsverfahrens für kristallines Tiotropiumbromid-monohydrat.

30 Es ist lediglich als mögliche, exemplarisch dargestellte Vorgehensweise zu verstehen, ohne die Erfindung auf dessen Inhalt zu beschränken.

Synthesebeispiel

In einem geeigneten Reaktionsgefäß werden in 25,7 kg Wasser 15,0 kg
Tiotropiumbromid eingetragen. Die Mischung wird auf 80-90°C erhitzt und bei
35 gleichbleibender Temperatur solange gerührt, bis eine klare Lösung entsteht.
Aktivkohle (0,8 kg), wasserfeucht, wird in 4,4 kg Wasser aufgeschlämmt, diese
Mischung in die Tiotropiumbromid-haltige Lösung eingetragen und mit 4,3 kg Wasser
nachgespült. Die so erhaltene Mischung wird wenigstens 15 min bei 80-90°C gerührt

und anschließend über einen beheizten Filter in einen auf 70°C Manteltemperatur vorgewärmten Apparat filtriert. Der Filter wird mit 8,6 kg Wasser nachgespült. Der Apparateinhalt wird mit 3-5°C pro 20 Minuten auf eine Temperatur von 20-25°C abgekühlt. Mit Kaltwasserkühlung wird der Apparat auf 10-15°C weiter abgekühlt und die Kristallisation durch mindestens einstündiges Nachrühren vervollständigt. Das Kristallisat wird über einen Nutschentrockner isoliert, der isolierte Kristallbrei mit 9 L kaltem Wasser (10-15°C) und kaltem Aceton (10-15°C) gewaschen. Die erhaltenen Kristalle werden bei 25°C über 2 Stunden im Stickstoffstrom getrocknet. Ausbeute: 13,4 kg Tiotropiumbromid-monohydrat (86 % d. Th.)

Patentansprüche

- 1) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat.
- 5 2) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch ein bei der thermischen Analyse mittels DSC auftretendes endothermes Maximum bei 230 ± 5°C bei einer Heizrate von 10K/min.
- 3) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat nach Anspruch 1 oder 2,
 10 gekennzeichnet durch ein IR-Spektrum, das unter anderen bei den Wellenzahlen
 3570, 3410, 3105, 1730, 1260, 1035 und 720 cm⁻¹ Banden aufweist.
 - 4) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat nach einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, gekennzeichnet durch eine einfache monoklinische Zelle mit folgenden Dimensionen: a = 18.0774 Å, b = 11.9711 Å, c = 9.9321 Å, β = 102.691°, V = 2096.96 Å³.
 - 5) Verfahren zur Herstellung von kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) Tiotropiumbromid in Wasser aufgenommen wird,
 - b) die erhaltene Mischung erwärmt wird,
 - c) Aktivkohle zugesetzt wird und
 - d) nach Abtrennen der Aktivkohle Tiotropiumbromid-monohydrat unter langsamem Abkühlen der wässrigen Lösung langsam kristallisiert wird.

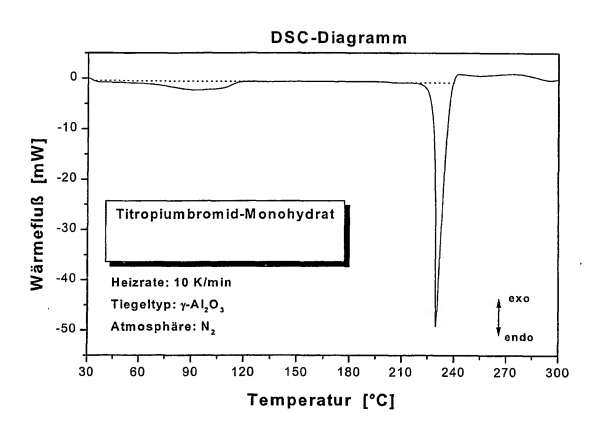
25

35

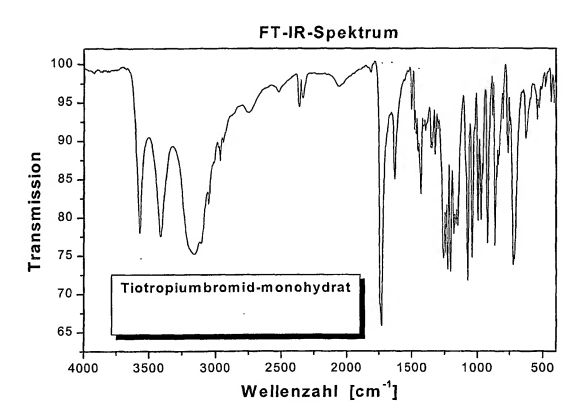
20

- 6) Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 0,4 bis 1,5 kg Wasser verwendet werden,
 - b) die erhaltene Mischung auf mehr als 50°C erwärmt wird,
- c) pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 10 bis 50 g Aktivkohle eingesetzt werden und nach erfolgter Aktivkohlezugabe zwischen 5 bis 60 Minuten, weitergerührt wird,
 - d) die erhaltene Mischung filtriert, das erhaltene Filtrat mit einer Abklühlrate von 1 bis 10°C pro 10 bis 30 Minuten auf eine Temperatur von 20-25°C abgekühlt und das Tiotropiumbromid-monohydrat dabei kristallisiert wird.
 - 7) Arzneimittel gekennzeichnet durch einen Gehalt an kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat nach einem der Ansprüche 1 bis 4.

- 8) Arzneimittel nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein Inhalationspulver handelt.
- 9) Verwendung von kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat nach einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Erkrankungen, in denen die Applikation eines Anticholinergikums einen therapeutischen Nutzen entfalten kann.
- 10) Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Erkrankungen um Asthma oder COPD handelt.
 - 11) Verfahren zur Herstellung von kristallinen Hydraten des Tiotropiumbromids, dadurch gekennzeichnet, daß Tiotropiumbromid in Wasser aufgenommen wird, die erhaltene Mischung erwärmt wird und abschließend die Hydrate des Tiotropiumbromids unter langsamem Abkühlen kristallisiert werden.
 - 12) Kristalline Hydrate des Tiotropiumbromids, erhältlich durch das Verfahren nach Anspruch 11.



Figur 1:



Figur 2:

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No PCT/EP 01/11225

IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D451/10 A61K31/46 A61P43,	/00	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national classif	fication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system tollowed by classification (CO7D A61K A61P	ation symbols)	
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent tha	I such documents are included in the fields s	earched
	data base consulted during the international search (name of data l	base and, where practical, search terms used	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	<u> </u>	relevant passages	Relevant to daim No.
A	WO 00 07567 A (JAGO RESEARCH AG) 17 February 2000 (2000-02-17) claims; example 7)	1,7,8
A	WO 94 13262 A (JAGER, PAUL, D. E 23 June 1994 (1994-06-23) page 8; claims	ET AL.)	1,7,8
A	EP 0 418 716 A (BOEHRINGER INGEL 27 March 1991 (1991-03-27) cited in the application page 4, line 39 - line 54; claim		1,7
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
"A' docume consider if the consideration is considerated as a considerate in the considerated as a conside	ent defining the general state of the art which is not defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the International date of any throw doubts on priority claim(s) or all state of establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filling date but han the priority date claimed actual completion of the international search	"T' later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention of the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. '8' document momber of the same patent.	the application but early underlying the claimed invention is considered to course its taken alone claimed invention ventive step when the one other such docu-us to a person skilled
2	0 March 2002	02/04/2002	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 58 18 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Van Bijlen, H	

In. onal Application No PCT/EP 01/11225

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
110 0007507		<u> </u>	4000000 :	00.00.000
WO 0007567	A 17-02-2000	AU	4893999 A	28-02-2000
		WO	0007567 A1	17-02-2000
		CN	1315852 T	03-10-2001
		EP	1102579 A1	30-05-2001
		NO	20010531 A	31-01-2001
WO 9413262	A 23-06-1994	AT	177941 T	15-04-1999
		AU	680227 B2	24-07-1997
		AU	5740594 A	04-07-1994
		ΑÜ	6048694 A	04-07-1994
		BG	62382 B1	29-10-1999
		BG	99760 A	29-02-1996
		BR	9307627 A	15-06-1999
		CZ	9501490 A3	13-12-1995
		DE	69324161 D1	29-04-1999
		DE	69324161 T2	28-10-1999
		DK	673240 T3	11-10-1999
		EP	0673240 A1	27-09-1995
		ES	2129117 T3	01-06-1999
		FΪ	952842 A	09-06-1995
		GB	2288978 A ,B	08-11-1995
		GR	3030529 T3	29-10-1999
		HK	1011620 A1	20-04-2000
		HÜ	72985 A2	28-06-1996
		JP	3009924 B2	14-02-2000
		JP	8509459 T	08-10-1996
		LV	10911 A	20-12-1995
		ĹV	10911 B	20-04-1996
		NO	952269 A	08-06-1995
		NZ	259192 A	26-05-1997
		PL	309333 A1	02-10-1995
		SG	52459 A1	28-09-1998
		SK	76095 A3	08-01-1997
		WO	9413262 A1	23-06-1994
		WO	9413263 A1	23-06-1994
		US	6045778 A	04-04-2000
		US	5676930 A	14-10-1997
		US	5955058 A	
				21-09-1999
		CN	1095265 A ,B	23-11-1994
		RÜ	2126248 C1	20-02-1999
		TW ZA	403657 B	01-09-2000
		ZA	9309195 A	08-06-1995
EP 418716	A 27-03-1991	DΕ	3931041 A1	28-03-1991
		AT	103914 T	15-04-1994
		AU	642913 B2	04-11-1993
		AU	6431890 A	18-04-1991
		BG	61295 B2	30-04-1997
		CA	2066248 A1	17-03-1991
		CZ	9004523 A3	11-11-1998
		DD	297647 A5	16-01-1992
		DE	59005250 D1	11-05-1994
		DK	418716 T3	02-05-1994
		WO	9104252 A1	04-04-1991
		EP	0418716 A1	27-03-1991
		ES	2052125 T3	01-07-1994
		HR	940723 A1	30-06-1997
		HU	60740 A2	28-10-1992
			אר טרייטט	20 10 1372
Form DCT//SA/210 (natent/amily agree) / hely 100				

to lonal Application No PCT/EP 01/11225

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 418716 A		HU	208823 B	28-01-1994
		HU	210612 B3	29-05-1995
		IE	903342 A1	10-04-1991
		ΙL	95691 A	23-07-1996
		JP	7030074 B	05-04-1995
		JP	5502438 T	28-04-1993
		KR	168432 B1	15-01-1999
		MX	9203150 A1	01-07-1992
		NO	301478 B1	03-11-1997
		NZ	235306 A	24-06-1997
		PL	168468 B1	29-02-1996
		PT	95312 A ,B	22-05-1991
		SI	9011744 A ,B	31-10-1997
		SK	452390 A3´	04-11-1998
		RU	2073677 C1	20-02-1997
		US	5610163 A	11-03-1997
		ZA	9007338 A	26-08-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

onales Aktenzeichen
PCT/EP 01/11225

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D451/10 A61K31/46 A61P43/0	00			
	ternationalen Patentklassitikation (IPK) oder nach der nationalen Kla RCHIERTE GEBIETE	ssilikation und der IPK			
Recherchie	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)			
IPK 7	CO7D A61K A61P				
Recherchie	de aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Geblete	fallen		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
CHEM A	BS Data				
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.		
A	WO 00 07567 A (JAGO RESEARCH AG) 17. Februar 2000 (2000-02-17) Ansprüche; Beispiel 7		1,7,8		
A	WO 94 13262 A (JAGER, PAUL, D. ET 23. Juni 1994 (1994-06-23) Seite 8; Ansprüche	1,7,8			
A	EP 0 418 716 A (BOEHRINGER INGELE 27. März 1991 (1991-03-27) in der Anmeldung erwähnt Seite 4, Zeile 39 - Zeile 54; Ans	·	1,7		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
'A' Veröffer aber n 'E' atteres : Anmel 'L' Veröffer schein andere soll od ausget 'O' Veröffe e 'P' Veröffer dem b	**Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist nach dem Prioritätsdatum veröffentlicht der Anmelden gnicht köllidiert, sondern nur zum Versäfentlicht er Anmelden gnicht köllidiert, sondern nur zum Versäfentlichtung der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist veröffentlichtung der dem Prioritätsdatum veröffentlicht der Anmelden gnicht köllidert, sondern nur zum Versäfentlichtung der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmelden gnicht köllidert, sondern nur zum Versäfentlicht worden ist und mit der Anmelden gnicht köllidert, sondern nur zum Versäfentlicht worden ist veröffentlichtung der dem Prioritätsdatum veröffentlichtung die beanspruchte Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Prinzips oder der Prioritätsdatum veröffentlichtung der dem Prior				
	Abschlusses der Internationalen Recherche O. März 2002	Absendedatum des Internationalen Re	cherchenberichts		
rvame und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswift Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevolmächtigter Bediensteter Van Bijlen, H			

			<u> </u>			C1/L1	01/11225
	echerchenbericht tes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO	0007567	Α	17-02-2000	AU WO CN EP NO	4893999 0007567 1315852 1102579 20010531	A1 T A1	28-02-2000 17-02-2000 03-10-2001 30-05-2001 31-01-2001
WO WO	9413262	Α	23-06-1994	AT AU	177941 680227	T	15-04-1999 24-07-1997
				AU AU	5740594 6048694	Α	04-07-1994 04-07-1994
				BG	62382		29-10-1999
				BG	99760		29-02-1996
				BR	9307627		15-06-1999
				CZ	9501490		13-12-1995
				DE	69324161		29-04-1999
				DE DK	69324161 673240		28-10-1999 11-10-1999
				EP	0673240		27-09-1995
				ES	2129117	T3	01-06-1999
				FI	952842		09-06-1995
				GB GR	2288978 3030529		08-11-1995 29-10-1999
		•		HK	1011620		29-10-1999
				HÜ	72985		28-06-1996
				JP	3009924		14-02-2000
				JP	8509459		08-10-1996
				LV LV	10911 10911		20-12-1995 20-04-1996
				NO		Ā	08-06-1995
				NZ	259192		26-05-1997
				PL	309333		02-10-1995
				SG SK	52459 76095		28-09-1998 08-01-1997
				WO	9413262		23-06-1994
				WO	9413263		23-06-1994
				US	6045778		04-04-2000
				US US	5676930 5955058		14-10-1997 21-09-1999
				CN	1095265		23-11-1994
				RU	2126248	C1	20-02-1999
				TW	403657		01-09-2000
				ZA	9309195	A 	08-06-1995
EP	418716	A	27-03-1991	DE	3931041	A1	28-03-1991
				AT	103914	T	15-04-1994
				AU	642913		04-11-1993
İ				AU BG	6431890		18-04-1991 30-04-1997
				CA	61295 2066248		30-04-1997 17-03-1991
				CZ	9004523		11-11-1998
1				DD	297647	A5	16-01-1992
				DE	59005250		11-05-1994
				DK WO	418716 9104252		02-05-1994 04-04-1991
				EP	0418716		27-03-1991
				ES.	2052125	T3	01-07-1994
				HR	940723		30-06-1997
				HU	60740	A2	28-10-1992
					··		

EP 418716 A			•	Veröffentlichung
	ŀ	HU 20882	23 B	28-01-1994
	ł	HU 21061		29-05-1995
]	IE 90334	2 A1	10-04-1991
]	IL 9569	1 A	23-07-1996
		JP 703007	'4 B	05-04-1995
		JP 550243	8 T	28-04-1993
		KR 16843	2 B1	15-01-1999
	M	MX 920315	60 A1	01-07-1992
		NO 30147	'8 B1	03-11-1997
		NZ 23530		24-06 - 1997
		PL 16846		29-02-1996
			2 A ,B	22-05-1991
			4 A ,B	31-10-1997
•		SK 45239		04-11-1998
		RU 207367		20-02-1997
		US 561016		11-03-1997
		ZA 900733	8 A	26-08-1992